This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

ROYAUME DE BELGIQUE 706646

N°706.646



Classification Internationale:

C 07d

Brevet mis en lecture le :

16 -5-1968

MINISTÈRE DES AFFAIRES ÉCONOMIQUES

BREVET D'INVENTION

Le Ministre des Affaires Economiques,

Vu la loi du 24 mai 1854 sur les brevets d'invention:

Vu la Convention d'Union pour la Protection de la Propriété Industrielle;

Vu le procès-verbal dressé le 16 novembre 196 7 à 24 h.

au Service de la Propriété industrielle;

ARRÊTE:

Article 1. — Il est délivré à la Sté dite: STERLING DRUG INC., 90 Park Avenue, New York, New York (Etats-Unis d'Amérique), repr.par Languer Parry, c/o Mr R.Sevray, Boîte Postale n° 2 Bruxelles 4,

un brevet d'invention pour : Quinoléines amino-4-substituées, leurs produits intermédiaires et leur préparation,

qu'elle déclare avoir fait l'objet d'une demande de brevet déposée aux Etats-Unis d'Amérique le 23 novembre 1966, n° 596 401 au nom de Mr D.M.Bailey dont elle est l'ayant droit.

Article 2. -- Ce brevet lui est délivré sans examen préalable, à ses risques et périls, sans garantie soit de la réalité, de la nouveauté ou du mérite de l'invention, soit de l'exactitude de la description, et sans préjudice du droit des tiers.

Au présent arrêté demeurera joint un des doubles de la spécification de l'invention (mémoire descriptif et éventuellement dessins) signés par l'intéressé et déposés à l'appui de su demande de brevet.

Bruxelles, le 16 mn.1 196 8.

PAR DÉLÉGATION SPÉCIALE :

La Directour Général,

BELGIQUE

U.S. Nº 596,401

C. I. Demande de brevet n: 536.401 du 23 novembre 1966 au non de Denis ell. Bailey.

BREVET D' INVENTION

substituées, leurs produits intermédiaires et leur préparation.

Société dite : STERLING DRUG INC.

Cette invention concerne les quinoléines amino-4substituées, leurs produits intermédiaires, et leur préparation.

L'invention réside dans les composés de la

5 formule I

10

où R est un hydrogène ou un méthyle et où R_1 est un éthyle ou un hydroxy-2-éthyle.

IO

15

20

25

30

L'invention réside aussi dans les composés de la formule II

où R est un hydrogène ou un méthyle et où R_1 est un éthyle ou un hydroxy-2-éthyle.

Le procédé de l'invention comprend le chauffage du composé de formule II avec la dichloro-4,7-quinoléine pour former le composé de formule I.

Les composés de formule I sont des solides cristallins blancs fondant environ entre 100° et 300° C, qui sont pratiquement insolubles dans l'eau sous leur forme base libre et solubles dans l'eau sous la forme de leur sel d'addition acide, et qui possèdent une solubilité variable sous leur forme base libre dans les solvants organiques.

On a découvert que les composés de formule I possédaient une action antipaludique et anti-inflammatoire sur les organismes animaux, ainsi qu'on l'a déterminé respectivement par des procédés d'évaluation classiques chimiothérapiques et pharmacologiques sur des animaux d'expérience.

Les composés de formule I sont utiles à la fois sous la forme base libre et sous la forme sel d'addition acide, et ces deux formes entrent dans le domaine de l'invention, et sont considérées comme une seule et même invention. Les sels d'addition acide sont simplement une forme généralement plus commode d'utilisation; et, en pratique, l'utilisation de la forme sel revient en soi à utiliser la forme base. Les acides que l'on peut employer pour préparer les sels d'addition acide sont de préférence

ceux qui produisent, lorsqu'ils sont combinés à la base libre, des sels acceptables au point de vue pharmacodynamique, c'est-à-dire des sels dont les anions sont relativement inoffensifs pour un organisme animal en doses pharmacodynamiques de sels, de façon que les propriétés bénéfiques 5 inhérentes à la base libre ne soient pas corrompues par des effets secondaires imputables aux anions; on d'autres termes, ces derniers ne doivent pas affecter sensiblement les propriétés pharmacodynamiques inhérentes aux cations. IO Dans la mise en pratique de l'invention, nous avons découvert qu'il était commode d'employer le sel phosphate ou le sel hydrochlorure. Copendant, d'autres sels acceptables et convenables du point de vue pharmacodynamique entrant dans le domaine de l'invontion sont ceux qui sont dérivés **I**5 d'acides minéraux comme l'acide bromhydrique, l'acide iodhydrique, l'acide nitrique, l'acide sulfamique, ot l'acide sulfurique; et d'acides organiques tels que l'acide acétique, l'acide citrique, l'acide tartrique, l'acide lactique, l'acide méthanesulfonique, l'acide óthanosulfonique, 20 l'acide quinique, et les acides analogues, en donnant respectivement l'hydrobromure, l'hydroiodure, le nitrate, lo sulfamato, le sulfato, l'acétato, lo citrato, le tartrato, le lactate, le méthanesulfonate, l'éthanesulfonate et le quinato.

Les sels d'addition acide sont préparés de préférence en faisant réagir la base libre et l'acide dans un solvant organique, l'éthanol par exemple, auquel cas le sel se sépare directement ou bien il peut être obtenu par concentration de la solution.

25

30

がいれば いちがいける最初ないないのは

Bien qu'on préfère les sels acceptables du point de vue pharmacodynamique, tous les sels d'addition acide entrent dans le domaine de l'invention. Tous les sels d'addition acide sont utilisables comme sources de la forme base libre, même si le sel particulier en lui-même n'est pas

IO

15

20

25

désiré en tant que produit final, comme par exemple lorsque le sel est formé pour des besoins de purification ou d'identification, ou lorsqu'il est utilisé comme intermédiaire de préparation d'un sel acceptable du point de vue pharmacodynamique par des procédés d'échange d'ions.

La manière et le procédé de fabrication et d'utilisation de l'invention vont maintenant être décrits d'une manière générale de façon à permettre à une personne versée dans la technique de la chimie médicale de les fabriquer et de les utiliser, comme suit :

La préparation des intermédiaires s'effectue à partir de matériaux de départ généralement connus par des méthodes de réduction généralement connues représentées structuralement comme suit :

où R₁ est un éthyle ou un hydroxy-2-éthyle. Ainsi, l'aminométhyl-4-éthyl-1-pipéridine (II') est obtenue par

IO

I5

20

25

30

réduction de la cyano-4-acétyl-1-pipéridine par l'hydrure de lithium aluminium; l'aminométhyl-4-(hydroxy-2-éthyl)-1-pipéridine (II") est formée par hydrogénation catalytique de la cyano-4-(hydroxy-2-éthyl)-1-pipéridine en présence d'ammoniae, de préférence dans le méthanol, en utilisant le nickel Rancy comme catalyseur; et l'(amino-1-éthyl)-4-éthyl-1 (ou hydroxy-2-éthyl)-1-pipéridine (II''') est obtenue par hydrogénation catalytique de l'oximo de l'iodure (ou du bromure) de l'acétyl-4-éthyl-1 (ou hydroxy-2-éthyl)-1 pyridinium en utilisant l'oxyde de platine comme catalyseur.

Les produits finaux de formule I sont préparés en chauffant ledit intermédiaire de formule II (II', II" ou II''') avec la dichloro-4,7-quinoléine. Cette réaction est effectuée en chauffant les réactifs, de préférence en agitant sous une atmosphère inerte, sous azote par exemple, à environ 150 à 250° C, de préférence entre environ 150 et 220° C. Bien que l'on puisse utiliser des quantités équimolaires des réactifs, les meilleurs résultats ont été obtenus en utilisant un rapport molaire d'environ deux à un de l'amine à la dichloro-4,7-quinoléine. Autrement, la réaction peut être effectuée en présence de phénol, co qui permet d'effectuer la réaction entre environ 150 et 160° C afin de former la chloro-7-phénoxy-4-quinoléine qui réagit plus facilement avec l'amine à température plus basso. On a découvert que l'utilisation d'un rapport molaire d'environ un demi à un du phénol à la dichloro-4,7-quinoléine produisait de bons résultats.

Le mode considéré comme le meilleur pour réaliser l'invention va maintenant être précisé comme suit :

A. PREPARATION DES INTERMEDIAIRES

1. (Amino-1-6thyl)-4-6thyl-1-pipéridine (formule II, $R = CH_3$ et $R_1 = C_2H_5$) - L'oxime de l'acétyl-4-pyridine a été préparé et alcoylé comme suit : une solution d'acétate d'hydroxylamine a été préparée à partir de

69,5 grammes d'hydrochlorure d'hydroxylamine et de 82 grammes d'acétate de sodium dans 300 ml d'eau chaude (50° C), et on a ajouté en même temps 100 grammes d'acétyl-4pyridino en agitant jusqu'à ce que la cristallisation se 5 produise. Le mélange a été maintenu au bain de vapeur pendant une houre en agitant de temps en temps, a été ensuite refroidi dans la glace pendant une heure. Le solide a été filtré et essoré, lavé avec de l'eau glacée et séché sur le filtre pendant quelques heures. Le séchage io final a été réalisé dans un four à vide à 60° C pendant deux ou trois jours. Le rendement en oxime d'acétyl-4pyridino, P.F. 160-161° C, Gtait de 98,4 grammes (87,4 %). On a agité et chauffé à reflux l'oxime dans un litre d'acétate d'éthyle en ajoutant aussi rapidement que possible 130 ml d'iodure d'éthyle. Après une période de reflux de **I**5 trois heures et demie, le mélange a été refroidi à 50° C et filtré. Le solide jaune a été lavé avec de l'acétate d'éthyle et séché à 60° C sous vide. Le rendement en oxime d'iodure d'acétyl-4-éthyl-1-pyridinium, de P.F. 164-169° C, était de 149,4 grammes (71 % de la théorie); La réduction 20 du sel précédent a été réalisée dans 350 ml d'alcool absolu sur 1,5 gramme d'oxyde de platine sous une pression d'hydrogène initiale de 55,6 atmosphères et à une température initiale de 23° C , suivie par une période de chauffage 25 de quatre heures à 80-90° C. Le rendement était de 85 % de la théorie. Le catalyseur a été filtré du mélange réactionnel refroidi, et la majeure partie du solvant a été chassée par distillation à travers une courte colonne Vigreux. On a fait digérer le résidu du ballon pendant quelques minutes avec 27,6 grammes (1 équivalent) de 30 méthylate de sodium sec, puis on a ajouté de l'éther pour précipiter la majeure partie des sels minéraux. Après filtration des sels précipités, le filtrat a été concentré sous vide jusqu'à un faible volume et le résidu a été



.

5

IO

15

20

25

30

fractionné sous le vide de la pompe à eau. Le rendement en (amino-l-éthyl)-4-éthyl-l-pipéridine, de P.E. 91-94° C sous 7 mm et de n_D^{25} 1,4654-1,4662, était de 29,9 grammes (37,6 % de la théorie).

2. Aminométhyl-4-éthyl-1-pipéridine (formule II, R = H et $R_1 = C_2H_5$) - A 150 ml d'anhydride acétique à 25-30° C on a ajouté goutte à goutte en agitant 45 grammes de cyano-4-pipéridine. Le mélange résultant a été agité pendant trente minutes et l'anhydride acétique en excès et l'acide acétique formé par la réaction ont été chassés par distillation sous vide pour donner, sous forme d'huile, l'acétyl-l-cyano-4-pipéridine, A une suspension contenant 24 grammes d'hydrure de lithium aluminium et 600 ml de tétrahydrofuranne, on a ajouté goutte à goutte pendant une période de quatre houres, une bouillie de l'acétyl-1-cyano-4-pipéridine dans l'éther anhydre. Le mélange réactionnel a été chauffé à reflux en agitant pendant une nuit (environ seize houres). On a laissé refroidir le mélange réactionnel à températuro ambiante et on lui a ajouté goutte à goutte 74,4 grammes d'éthylène glycol dans 400 ml de tétrahydrofuranne. Le mélange résultant a été agité pendant deux houres et filtré sur de la diatomite. Le filtrat a été distillé sous vide pour donner, sous la forme d'une fraction de 23,9 grammes bouillant à 87,5-90,1° C sous 6-7 mm, l'aminométhyl-4éthyl-l-pipéridine.

3. Aminométhyl-4-(hydroxy-2-éthyl)-1 pipéridine (formule II, R = H et R₁ = CH₂CH₂OH) - Un mélange contenant 55 grammes de cyano-4-pipéridine, 26,4 grammes d'oxyde d'éthylène et environ 200 mg d'acide para-toluènesulfonique, a été agité en chauffant doucement (60° C) au bain de vapeur pendant treize heures, puis on l'a laissé reposer à température ambiante pendant plusieurs jours. Le solvant a été évaporé sous vide et l'huile visqueuse restante a

IO

25

30

35

dté distillée sous vide pour donner une fraction de 47, 1 gramme de cyano-4-(hydroxy-2-éthyl)-1-pipéridine, P.E. 122-123° C sous 1 mm., n_D²⁵ = 1,4890. Un mélango contenant 46,4 grammes de cyano-4-(hydroxy-2-éthyl)-1-pipéridine, 350 ml d'une solution à 23 % d'ammoniac dans le méthanol (pourcentage pondéral) et environ 5 à 10 grammes de nickel Rancy, a été chauffé à environ 100-110° C jusqu'à ce que l'hydrogénation soit complète (environ quatre heures). Le mélange réactionnel a été filtré pour éliminer le catalyseur, et le filtrat évaporé sous vide pour éliminer le solvant. L'huile restante a été distillée sous vide pour donner 36 grammes d'aminométhyl-4-(hydroxy-2-éthyl)-1-pipéridine, P.E. 99-100° C sous 10,3 mm.

(formule II, R = CH₃ et R₁ = CH₂CH₂OH) - Co composé est préparé en suivant la dernière phase du procédé décrit dans l'exemple A-l par hydrogénation catalytique de l'oxime du bromure d'acétyl-4-(hydroxy-2-éthyl)-l pyridinium en utilisant l'oxyde de platine. Le bromure d'acétyl-4-(hydroxy-2-éthyl)-l pyridinium à été préparé comme dans l'exemple A-l en faisant réagir l'oxime d'acétyl-4-pyridine avec le bromure d'hydroxy-2-éthyle.

B. PREPARATION DES PRODUITS FINAUX

1. Chloro-7- { [(éthyl-l-pipéridyl-4)-l-éthyl] - amino } -4 quinoléine.

(formule I, R = CH₃ et R₁ = C₂H₅) - Un mélange de dichloro-4.7-quinoléine et de deux équivalents molaires d'amino-1-éthyl)-4-éthyl-1-pipéridine a été agité sous azote dans un bain d'huile à 150-160° C pendant quatre houres. Le produit a été repris par l'acide chlorhydrique dilué et le pH a été ajusté à 7 à l'aide d'ammoniaque concentrée.On a ajouté de la glace au cours de la neutra-lisation. Le mélange a été extrait deux fois à l'éther et la phase organique a été séparée. La partie aqueuse a été rendue fortement basique à l'aide d'une solution de

RS

soude à 35 %, et le produit huileux a été extrait à l'éther. L'évaporation du solvant a laissé une huile contenant le produit et l'amine à chaîne latérale non réagie. Cotte dernière a été éliminée par distillation sous 0,1 mm et à la température du bain de vapeur en utilisant un . 5 appareil à distillation rapide ou un évaporateur rotatif. La chloro-7- } (éthyl-l-pipéridyl-4)-l-éthyl -amino -4 quinoléine résiduelle a été transformée en son sel diphosphate comme suit : La base a été dissoute dans de l'eau chaude contenant un excès de 10 % par rapport à deux IO équivalents d'acide phosphorique (0,05-0,07 mole de base/ 100 ml) et la solution a été filtrée. Le filtrat a été concentré jusqu'à un faible volume en grattant et on amorçant jusqu'à ce que les cristaux se forment dans la **15** ' solution chaude. La précipitation totale du produit a été réalisée par addition d'éthanol chaud. On a recristallisé le sel en le dissolvant dans l'eau, en concentrant la solution jusqu'à cristallisation et en ajoutant de l'éthanol. On a ainsi obtenu le diphosphate de la chloro-7-20 pipéridyl-4)-1-éthyl | - amino | -4 quinoléine, P.F. 272-275° C (décomposition).

2. Chloro-7- [(éthyl-l-pipéridylméthyl-4)-amino]-4
guinoléine

(formule I, R = H et R₁ = C₂H₅), P.F. 125,5-126,5° C, a été obtenue en suivant la méthode décrite dans l'Exomple B-l en utilisant 32,7 grammes d'amino-méthyl-4-éthyl-1-pipéridine, 19,8 grammes de dichloro-4,7-quinoléine, et une période de chauffage de quatre vingt dix minutes à 180-190° C, après qu'une réaction exothermique initiale se soit apaisée (a démarré à 170° C et a élevé la température du mélange réactionnel à environ 217° C). Ce composé est transformé en son sel diphosphate comme dans l'Exemplo B-l. La réaction précédente a été aussi effectuée en utilisant 46,5 grammes d'aminométhyl-4-éthyl-1-pipéridine, 32,5 grammes de dichloro-4,7-quinoléine, 7,5 grammes de phénol,

25

30

35 .



IO

I5

20

25

30



ot uno période de chauffage de quatre heures à 157° C.

On a ainsi obtenu 41 grammes (82 %) de chloro-7- [(éthyl-1-pipéridylméthyl-4)-amino]-4 quinoléino.

3. Chlor 5-7- { (hydroxy-2-6thyl)-1-pipéridyl-4-méthyl] amino } - 4 quinoléine

(formule I, R = H et R, = CH, CH, OH) - Un mélange agité de 36 grammes d'aminométhyl-4-(hydroxy-2-éthyl)-l-pipéridine et de 22,6 grammes de dichloro-4,7-quinoléine a été chauffé sous azote à 150-160° C pendant environ 10 heures. Le mélange réactionnel a été dissous dans l'acide chlorhydrique dilué, et le pH a été ajusté à 7 à l'aide d'ammoniaque concentrée, sur laquelle un précipité granuleux s'est séparé. Le précipité a été recueilli, séché sur P₂O₅ sous vide à température ambiante, et a été recristallisé une fois dans l'acétonitrile, une fois dans le mélange chloroformeacétonitrile, et enfin dans le mélange méthanol-acétate d'isopropyle pour donner 9,2 grammes de chloro-7- } | (hydroxy-2-6thyl) - 1 - pipéridyl-4-mothyl) - amino -4 quinoléine, P.F. 141-147° C. Le dihydrochlorure, P.F. 265-268° C, a été obtenu en ajoutant 5,5 ml d'acide chlorhydrique concentré à une solution de la base libre dans l'alccel isopropylique bouillant, on laissant refroidir la solution chaude et en recucillant le sel hydrochlorure.

4. Chloro-7- \[\left[\left(\text{hydroxy-2-6thyl}\right)-l-pipéridyl-4} \]
\[\frac{-1-\cent{cthyl} \amino \right] -4 \quinol\cent{cine}}{\quad \text{quinol\cent{cine}}} \]

(formule I, R = CH₃ et R₁ = CH₂CH₂OH) est obtenue en suivant le procédé décrit dans l'Exemple B-l en utilisant la dichloro-4,7-quinoléine et l'(amino-l-éthyl)-4-(hydroxy-2-éthyl)-l-pipéridine. Le composé est transformé en son sel diphosphate comme dans l'Exemple B-l, ou en son sel dihydrochlorure comme dans l'Exemple B-3.

On a découvert que les aminoquinoléines de formule I possédaient une action antipaludique lorsqu'on les expérimentait sur des souris de Suisse contre des infections



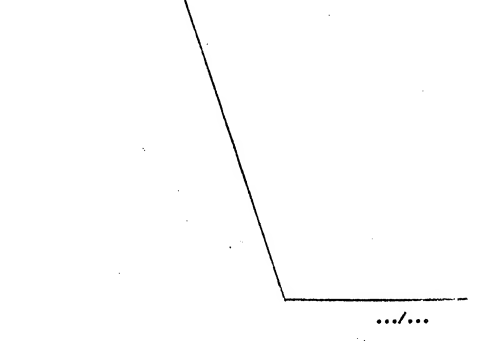
IO

I5

sanguinos par le <u>Plasmodium berghei</u>. Lour activité est comprise entre environ le tiers et l'unité par rapport à celle de la chloroquine, et leur toxicité orale sur les souris est à peu près la même eu elle est même inférieure à celle de la chloroquine, l'un des composés notamment, la chloro-7- { (éthyl-l-pipéridyl-4)-l-6thyl -amino} - 4 quinoléine (Exemple B-1), étant seulement à peu près à moitié nussi toxique que la chloroquine.

Lorsqu'elles ont 6t6 expérimentées pour leur activité anti-inflammatoire par le procédé d'évaluation courant d'inhibition de l'oedème de la patte provoqué localement par la carraghénine chez les rats à jeun, on a découvert que les aminoquinoléines de formule I provoquaient une inhibition d'environ 35 à 50 % à raison de 100 mg/kg par voie orale.

Los composés do formule I sont généralement incorporés dans des compositions pharmaceutiques comprenant lesdits composés et des excipients pharmaceutiques.



REVENDICATIONS

- 1. Un composé de la formule I (ci-incluse) où R est un hydrogène ou un méthyle et où R_1 est un éthyle ou un hydroxy-2-éthyle.
- 2. La chloro-7- { [(éthyl-l-pipéridyl-4)-l-éthyl] amino } -4 quinolèine.
- 3. La chloro-7- [(éthyl-1-pipéridylméthyl-4)-amino]
 -4 quinoléine.
- 4. La chloro-7- { [(hydroxy-2-6thy1)-1-pip6ridy1-4-m6thy1] amino; -4 quinol6ine.
- 5. La chloro-7-[{ [(hydroxy-2-6thyl)-1-pip6ridyl-4] -1-6thyl; amino | -4 quinol6ine.
 - 6. Un sel d'addition acide d'un composé selon n'importe laquelle des revendications précédentes.
- 7. Un procédé de préparation d'un composé selon la revendication 1, qui comprend le chauffage d'un composé de la formule II (ci-incluse) dans laquelle R et R₁ sont comme ceux définis dans la revendication 1, avec la dichloro-4,7-quinoléine, et si on le désire la réaction de la base libre obtenue avec un acide pour obtenir le sel d'addition acide.
 - 8. Un procédé de préparation d'un composé selon la revendication 1 et d'un de ses sels d'addition acide, sensiblement comme décrit ici avec référence aux Exemples.
- 9. Un composé selon la revendication 1 ou un de 25 ses sels d'addition acido comme décrit ici avec référence aux Exemples.
 - 10. Uno composition pharmaceutique qui comprend un composé selon n'importe laquelle des revendications 1 à 6 et 9 et un excipient pharmaceutique.

ORIGINAL en DOUZE PAGES comportant zéro mot rajouté et zéro mot nul.

5

Par procuration de la Société dite : STERLING DRUG INC.

O SOCIETE LANGNER PARRY CO Régis P. Sevray -Boîte Postale N° 2 Bruxelles 4, BELGIQUE

15,11.64

fund